NEDERLAND

Ter inzage gelegde

Octrooinanvrage No. 6 3 1 4 3 1 0

Klasse 45 1 3 a 5 (45 1 3 a 4; 124 bg 1 p; 45 1 9 m 21 m 7 m 6 m 5 j 28 j 21 j 7 j 6; 124 bg 18; 124 bg 18 c; 124 bg 18 d 1 a 5; (zie vervolg klassen op blz, 37). Int. Cl. A 01 n 9/20; A 07 n 9/12; A 01 n 5/00; C 07 c; C 07 d).

Indieningsdatum: 16 oktober 1968, Datum van terinzagelegging: 21 april 1969.

De hierna volgende tekst is een afdruk van de beschrijving met conclusie(s) en tekening(en), zoals deze op bovengenoemde datum werden ingediend.

Aanvrager: Ciba Limited

te Bazel, Zwitserland

Gemachtigde: Nederlandsch Octrooibureau (Dr. J. G. Frielink c.s.), Zwarteweg 5, 's-Gravenhage.

Ingeroepen recht van voorrang: 17 Oktober 1967 (No. 14462/67 en 15 November 1967 No. 15963/67 Zwitserland)

Korte aanduiding: Werkwijze voor het bereiden van nieuwe biocide preparaten.-

De uitvinding heeft betrekking op een werkwijze voor het bereiden van nieuwe hiocide preparaten, die als actieve stof tenminste een verbinding met de formule 1 bevatten, waarin Y.een waterstofatoom of fluor-, chloor-, broom- of jodiumatoom, X een zuurstof- of zwavelatoom, A een zuurstof- of zwavelatoom, B een organisch koolwaterstofradikaal, waarbij n = 1, of A een zuurstof- atoom, B de groepering -N = C , waarbij n = 1, of waarin A een al dan niet gesubstitueerde aminogroep, waarin n = O voorstellen, alsmede nog een of meer van de volgende toevoegsels: oplos-, dispergeer-, emulgeer-, oppervlakteactieve-, hecht-, verdikkings- middelen, alsmede bovendien nog andere bekende biocide middelen.

De door de formule 1 gedefinieerde actieve stoffen zijn derhalve

a) carbamaten

b) urea

of c) oximecarbamaten.

In geval a) kan het radikaal B een eventueel gesubstitueerde, al dan niet verzadigde alifatische, aralifatische, aromatische of heterocyclische rest zijn. Zo kan B bijvoorbeeld een eenvoudige alkylrest, zoals de methyl-, ethyl-, propyl-, isopropyl-, butyl-, allyl- of een onverzadigde alifatische rest, zoals al yl-, butinyl-rest enz. voorstellen.

B kan ook verschillende substituenten bevatten, zoals halogeenatomen, nitrogroepen, gesubstitueerde aminogroepen, cyaan-, rhodaan-, carbalkoxy-, carbonzuuramidegroepen.

De carbamaten van de ondergroep a) kunnen door de formule 2 worden gekenmerkt, waarin X en Y de reeds omschreven betekenis toekomt en R_1 een eventueel gesubstitueerd, alifatisch, aralifatisch, aromatisch of heterocyclisch radikaal voorstelt.

In de urea van de ondergroep b) kan de aminogroep ongesubstitueerd of wel door alifatische, aralifatische, aromatische of heterocyclische resten zijn gesubstitueerd. De aminogroep kan echter ook onderdeel van een heterocyclische structuur zijn, derhalve bijvoorbeeld aziridine, pyrrolidine, piperidine, morfoline, N'-alkylof N'-fenylpiperazine, azepine, piperidon, dioxopiperazine enz. voorstellen. Deze kan echter ook door de hydroxylaminegroep- die ook veretherd kan zijn - zijn vervangen.

De ondergroep b) kan derhalve door de formule 3 worden gekenmerkt, waarin X en Y de reeds omschreven betekenis hebben, R₂ een waterstofatoom, de hydroxyl- of de alkoxygroep, een acylgroep of een alifatische groep voorstelt, en R₃ een eventueel gesubstitueerde alifatische, aromatische of heterocyclische groep voorstelt of waarin R₂ en R₃ samen met het met hen verbonden stikstofatoom, een heterocyclische structuur met 5-7 atomen voorstellen, met dien verstande, dat beide resten R₂ en R₃ - indiem Y = H, niet tegelijk methylresten mogen voorstellen. Hierbij komt aan de verbindingen met de formule 3a bijzondere betekenis als herbiciden en bactericiden toe, terwijl verbindingen met de formule 3b insecticide, bactericide en chemotherapeutische in het bijzonder en vermicide eigenschappen vertonen. In de formules 3a en 3b hebben X en Y de

. 35

5

10

15

20

25

reeds beschreven betekenissen, terwijl R₄ een waterstofatoom, de hydroxyl- pf alkoxyrest of een alifatische rest, R₅ een alifatische rest, R₆ een waterstofatoom en R₇ een eventueel gesubstitueerde fenyl- of fenylalkylrest voorstellen. Is R₇ een gesubstitueerde fenyl- of fenylalkylrest, dan kunnen bijvoorbeeld met dimethylformamide of 2-hydroxy 4.6-dimethylpyrimidine adducten worden gevormd. Onder de formules 3a en 3b vallen in het bijzonder verbindingen met de formules 3c en 3d.

In deze formules stellen

10 Z een waterstof- of chlooratoom,

A' een waterstofatoom of de methylgroep;

A" een alkyl-, alkenyl- of alkinylrest met 1-8 koolstofatomen, de methoxy- of een acylrest met 1-4 koolstofatomen, waarbij de rest -N (A' ook de morfoline- of isomorfolinerest kan voorstellen.

B' een waterstofatoom, een CF3-, CH3-groep of een chloor- of broom-atoom,

B" een waterstofatoom, een CF3-rest, een chloor- of broomatoom, een NO2- of de p-nitrofenoxyrest voorstellen, terwijl

B"' dezelfde betekenis heeft als B' en

n.O of 1 voorstelt.

De eventuele substituenten in R, kunnen dezelfde betekenis hebben als boven voor B beschreven.

Indien R₃ een alifatische groep voorstelt, kan deze bijvoorbeeld aminogroepen, gesubstitueerde aminogroepen, zoals geacyleerde aminogroepen bevatten, waarbij dan de speciale verbinding met de formule 3 e mogelijk is. R₃ stelt hierbij en alifatische rest met 2-14 koolstofatomen voor.

De oxumecarbamaten van de ondergroep c) kan men door de formule 4 kenmerken, waarin X en Y de reeds omschreven betekenissen hebben.

In de groepering -N=C is tenminste een van de beide vrije valenties met een alifatische, aralifatische of aromatische rest en de andere valentie ook met waterstof verzadigd, of kunnen de beide valenties met het koolstofatoom samen tot een carbo- of heterocyclische ring met 5 tot 7 atomen gesloten zijn.

De actieve stoffen met de formules 1- 4 zijn tot nu toe nog

35

5

15

20

25

niet in de literatuur beschreven. De uitvinding heeft derhalve ook betrekking op de nieuwe verbindingen met de formules 1- 4, alsmede eventueel op de addukten daarvan, in het bijzonder met dimethylformamide of 4.6-dimethyl 2-hydroxypyrimidine.

De nieuwe preparaten die de actieve stoffen met de formule 1 bevatten, werken over het algemeen microbiocied. Ze kunnen voor het beschremen, bijvoorbeeld van hout, wol, papier, textiel, huiden, kunststoffen, kunstvezels, rubber, kleurstoffen of -pasta's, bouwmaterialen, kleefstofmassa's olien, wassen, kurk, cosmetica, wasmiddelen, tegen aantasting door bacterien en schimmels worden toegepast.

Voorts werken de nieuwe preparaten tegen mottevraat, als vraatmiddelen bij het beschermen van planten, als middelen tegen lintwormen, leverbotten, nematoden, anophelen (larven) tegen de verschillende verwekkers van coccidiose, als middel voor het beschermen van hout, voor het beschermen van voorraden, als ontsmettingsmiddelen voor zaad, als anticariesmiddelen, als chemosteriliseermiddelen tegen molluscen, lampreien, draadwormen, mossels, algen,
hydroiden, water- en landslakken; termieten, teken, amoeben, schistosomen, salmonellen, trichomaden, filaria, protozoën, plasmodiën,
trematoden, trypanosomen, viren enz.

Zoals boven reeds vermeld, vertonen de nieuwe carbanilzuurderivaten volgens de uitvinding een uitgesproken werking tegen schadelijke organismen, van planten, en dierenrijk. In het bijzonder
zijn de nieuwe verbindingen werkzaam tegen bacterien, schimmels,
schimmelsporen, wormen, insekten, slakken enz. De carbanilzuurderivaten volgens de uitvinding bezitten derhalve een breedgestrooide
werking als middelen voor het bestrijden van schadelijke organismen.

Hierbij biedt het in het bijzonder voordelen, dat de nieuwe carbanilzuurderivaten zowel bij gekweekte planten als ook in geval van warmbloedigen bij de concentraties zoals ze bij een antiparasitaire toepassing nodig zijn, geen giftige nevenverschijnselen vertonen. Daardoor is de toepassing van de nieuwe carbanilaten voor het bestrijden van schadelijke organismen op brede basis mogelijk, bijvoorbeeld voor het beschermen van planten, voor het be-

.

schermen van hout, voor het conserveren van de verschillendste technische produkten, voor het beschermen van vezelmaterialen tegen schadelijke microorganismen, voor het conserveren van landbouwprodukten, als desinfectiemiddelen in de diergeneeskunde, in de algemene hygiene en lichaamsverzorging.

Van bijzonder betekenis is hierbij, dat de carbanilzuurderivaten volgens de uitvinding ook bij aanwezigheid van eiwitlichamen
en zepen hun bactericide en fungicide activiteit niet verliezen. De
De nieuwe verbindingen vertonen geen storende eigen renk en kunnen
tenminste op de gezonde huid goed worden verdragen.

Als voorbeelden voor de toepassing van de nieuwe verbindingen voor het beschermen van planten kan de behandeling van plantezaden en van geheel of ten dele ontwikkelde planten, alsmede van de bodem, waarin de planten groeien, tegen schadelijke organismen, in het bijzonder tegen schadelijke schimmels, schimmelsporen, bacterien, nematoden en insekten worden genoemd, waarbij weer het ontbreken van fyotoxische hevenwerkingen bij de actiefste concentraties van de nieuwe beschermende stoffen op de voorgrond dient te worden gesteld.

Van de technische produkten, die met behulp van de nieuwe carbanilzuurderivaten worden geconserveerd resp. gedesinfecteerd, kunnen de onderstaande als voorbeelden worden genoemd: textielhulp-middelen resp. veredelingsmiddelen, lijmen, bindmiddelen, verven, verdikkingsmiddelen, verf-resp- drukpasta's en soortgelijke preparaten op basis van organische en anorganische kleurstoffen of pigmenten ook die, welke als voorbeeld caseine of andere organische verbindingen bevatten. Ook muur- en dekverven, bijvoorbeeld die, welke een eiwit bevattend verfbindendmiddel bevatten, worden door een toevoeging van de nieuwe verbindingen tegen de aantasting door schadelijke organismen beschermd.

Voorts kunnen de nieuwe carbanilzuurderivaten voor de bescherming van vezels en textiel worden toegepast, waarbij ze op natuurlijke en kunstmatige vezels optrekken en daar een duurzame werking tegen schadelijke organismen, bijvoorbeeld schimmels, bacterien en insekten, ontvouwen. Het toevoegen van ureum, kan hierbij vóór, gelijktijdig met, of na een behandeling van deze textiel met andere

20

5

10

15

25

30

stoffen, bijvoorbeeld verf- of drukpasta's, apprêt, enz. plaats hebben. De carbanilzuurderivaten volgens de uitvinding zijn in bijzondere
mate in staat wollen vezels tegen motten en andere vretende schadelijke organismen te beschermen. Ze vertonen bijvoorbeeld uit een oplossing in aceton op de vezel gebracht of na optrekken op de vezel
uit een waterig bad, bij aanwezigheid van een emulgeermiddel en/of
een wasmiddel een uitstekende werking tegen mottelarven.

Ook in de rayon- en papierindustrie kunnen de nieuwe carbanilzuurderivaten als conserveringsmiddel worden toegepast, onder andere
voor het voorkomen van de bekende, door microorganismen teweeg gebrachte slijmvorming in de voor het winnen van papier toegepaste inrichtingen.

De uitvinding heeft voorts betrekking op preparaten voor het bestrijden van schadelijke organismen, bijvoorbeeld schadelijke schimmels, schimmelsporen, bacteriën, wormen, vertegenwoordigers van de orde Acarina en Insecten, die als actief bestanddeel tenminste een carbanilzuurderivaat met de formule 1 bevatten, alsmede eventueel bovendien nog tenminste een oplos-, vast of vloeibaar of gasvormig verdunnings-, kleef-, emulgeer-, dispergeer-, reinigings-, oppervlakteactief-, of andere middelen voor het bestrijden van schadelijke organismen, zoals fungiciden, bactericiden, herbiciden, acariciden, insecticiden, alsmede mestmiddelen.

Al naar gelang de aard van de toevoegsels, waarmee de nieuwe carbanilaten in de preparaten volgens de uitvinding worden gecombi25 neerd, verkrijgt men samenstelling en die voor het reinigen, desinfecteren of voor lichaamsverzorging bijzonder geschikt zijn.

Zo verkrijgt men bijvoorbeeld door combinatie van de carbanilzuurderivaten volgens de uitvinding met was - of oppervlakteactieve stoffen was- en reinigingsmiddelen met uitmuntende antibacteriële of antimycotische werking. De verbindingen met de formule l kunnen bijvoorbeeld in zepen worden verwerkt of met zeepvrije, was- of oppervlakteactieve stoffen worden gecombineerd.

Als voorbeelden van zeepvrije wasactieve verbindingen, die met de nieuwe carbanilzuurderivaten kunnen worden gemengd, kunnen bijvoorbeeld worden genoemd: alkylarylsulfonaten, tetrapropylbenzeensulfonaten, vetalcoholsulfonaten, condensatieprodukten uit vetzuren en

methyltaurine, condensatie produkten uit vetzuren met hydroxyethaansulfonzure zouten, vetzuur-eiwit-condensatie produkten, primaire alkylsulfonaten; niet-ionogene produkten, bijvoorbeeld condensatie produkten uit alkylfenolen en epoxyalkanen, alsmede kationactieve verbindingen. De nieuwe carbanilzuurderivaten kunnen ook in middelen
voor de grote was, bijvoorbeeld samen met een gecondenseerd fosfaat,
bijvoorbeeld 20-50 gew.% alkalitrifosfaat, maar ook bij aanwezigheid
van een organische lyofiele polymeer, het vuildragend vermogen van
het wasbad verhogende stoffen, bijvoorbeeld van een alkalizout van
carboxymethylcellulose worden toegepast.

De antibacteriële respectievelijk antimycotische activiteit van de nieuwe carbanilzuurderivaten wordt hierbij door het toevoegen van reinigingsmiddelen, bijvoorbeeld van anionactieve, kationactieve of niet-ionogene produkten, niet slechts niet ongunstig beinvloed, maar in vele gevallen wordt door een dergelijke combinatie een verrassende stijging van de werking verkregen.

De op dergelijke wijze verkregen reinigingsmiddelen met desinfecterende werking kunnen bijvoorbeeld worden toegepast in een wasserij. Hierbij biedt het voordelen, dat de nieuwe urea, in overeenkomstige concentratie toegepast, uit het wasbad, zelfs uit een gewone zeepoplossing - op het vezelmateriaal optrekken en hieraan duurzame antibacteriële en antimycotische eigenschappen verlenen. Op dergelijke wijze behandelde textiel is ook beschermd tegen het optreden van een zweetlucht, zoals deze door microorganismen wordt veroorzaakt. Ze kunnen behalve in de wasserij, bijvoorbeeld ook als reinigingsmiddelen in de industrie of als middelen voor reiniging in de huishouding worden toegepast, alsmede in levensmiddelbedrijven, bijvoorbeeld zuivelfabrieken, brouwerijen, slachthuizen, in de landbouw en de veterinairhygiene.

Ook als bestanddeel van preparaten, die voor reinigingsdoeleinden respectievelijk desinfectie in ziekenhuizen en in de medische
praktijk dienen, kunnen de onderhavige verbindingen worden toegepast,
derhalve bijvoorbeeld bij het reinigen van de ziekenwas, kamers en
instrumenten; de nieuwe verbindingen kunnen hierbij, zonodig met
andere desinfectiemiddelen en antiseptisch actieve produkten worden
gedombineerd, waardoor aan de telkens gestelde eisen voor reiniging

of desinfectie kan worden voldaan. Het feit, dat de nieuwe carbanilzuurderivaten hun activiteit tegen microorganismen ook bij aanwezigheid van bloed of serum niet verliezen is hierbij van bijzondere betekenis.

5 Ook voor de preparaten, die voor reinigen van de huid, bijvoorbeeld van de handen, met antibacteriele respectievelijk antimycotische werking dienen, in het bijzonder ook in de medische praktijk, kunnen de nieuwe carbanilzuurderivaten, zonodig samen met andere bactericide of fungicide stoffen, middelen voor het beschermen van de 10 huid, enz. worden toegepast. Voorts zijn het actieve middelen tegen het optreden van onaangename lichaamslucht, zoals deze door inwerking van microorganismen wordt teweeggebracht. Hierbij biedt het weer voordelen, dat tenminste op de gezonde huid, geen huidprikkelingen optreden en dat de nieuwe verbindingen geen storende eigen reuk, zoals dit 15 bijvoorbeeld bij gechloreerde fenolen het geval is, vertonen.

Als toevoegsels met biocide werking, die in de preparaten volgens de uitvinding behalve de carbanilaten met de formule l aanwezig kunnen zijn, kunnen bijvoorbeeld worden genoemd: 3.4-dichloorbenzylalcohol, ammoniumverbindingen, zoals bijvoorbeeld diisobutylfenoxy-20 ethoxyethyl dimethylbenzylammoniumchloride, cetylpyridiniumchloride, cetyltrimethylammoniumbromide, gehalogeneerde dihydroxydifenylmethanen, tetramethylthiurandisulfide, 2.2-thio bis(4.6-dichloorfengl), voorts organische verbindingen, die de thiotrichloormethylgroep bevatten, salicylaniliden, dichloorsalicylaniliden, dibroomsalicylanilide, tribroomsalicylanilide, dichloorcyanuurzuur, tetrachloorsalicylanilide, alifatische thiuramsulfide, hexachlorofeen. 2.4.4'-trichloor 2'-hydroxydifenylether.

De preparaten volgens de uitvinding met desinfecterende werking kunnen voorts als toevoegsels antioxydantia, middelen voor het be-30 schermen tegen licht, optische bleekmiddelen, middelen voor het ontharden, reukstoffen, enz. bevatten.

25

Door verwerken van de nieuwe carbanilzuurderivaten met de in de lichaamsverzorging gebruikelijkerwijs toegepaste stoffen verkrijgt men samenstellingen, die in bijzondere mate voor cosmetische doeleinden geschikt zijn.

Overeenkomstig hun veelzijdige toepassingsmogelijkheden kunnen

de preparaten volgens de mitvinding, die de verbindingen met de formule 1 bevatten, de verschillendste toepassingsvormen hebben, bijvoorbeeld stukken zeep, halfvloeibare en vloeibare zepen, pasta's, poeders, emulsies, suspensies, oplossingen in organische oplosmiddelen, sprays, poeders, granulaten, tabletten, stiften, in capsules uit gelatines en ander materiaal, zalven, huid- en scheercrèmes, mondwaters, vloeibare, halfvaste of vaste tandpasta's en andere middelen voor het verzorgen van tanden, in haarshampoos en andere middelen voor het verzorgen van haar.

De werking van de preparaten volgens de uitvinding tegen schadelijke organismen van planten- en dierenrijk blijft ook behouden, als de middelen in gevormde voorwerpen uit kunststoffen worden verwerkt. Bij toepassing van weekmakers, biedt het voordelen, de biocide toevoeging aan de kunststof opgelost of gedispergeerd in de weekmaker toe te voegen. Bij voorkeur draagt men voor een zo gelijkmatig mogelijke verdeling in de kunststoffen zorg.

De kunststoffen, die tegen kiemen bestand zijn, kunnen voor gebruiksvoorwerpen van allerhande type, waarbij een preventieve activiteit tegen de verschillendste kiemen, zoals bijvoorbeeld rottingsbacteriën of huidschimmels, is gewenst, worden toegepast, derhalve bijvoorbeeld in matten, handgrepen, armaturen aan deuren, toiletten, treedroosters in zwembaden, wandbekledingen, in het bijzonder in ziekenhuizen, enz. Door opnemen in overeenkomstige was- en boenmassa's verkrijgt men middelen voor het behandelen van vloeren en meubels met desinfecterende en insecticide activiteit.

Als stoffen met bijzonder interessante eigenschappen kunnen bijvoorbeeld de onderstaande ureau worden vermeld: verbinding met de formule 5. sterke herbicide activiteit

verbinding met de formules 10 en 11, sterke bactericide werking verbinding met de formule 12, sterke werking tegen endoparasitaire wormen verbinding met de formule 13, sterke werking tegen endoparasitaire wormen verbinding met de formule 13, sterke werking tegen endoparasitaire wormen verbinding met de formule 14; insecticide, of vraatgif tegen planten-

vretende rupsen,
verbinding met de formule 15, sterke insecticide werking, bijvoorbeeld
Aedes aegypti

verbinding met de formule 16, sterke beschermende werking tegen mottevraat

verbinding met de formule 17, sterke beschermende werking tegen fytopathogene schimmels.

verbinding met de formule 18, vraatgif.

- De nieuwe verbindingen met de formule 1 kunnen als volgt worden bereid:
 - a) de carbamaten: Omzetten van een p-trifluormethylisocyanaat met een alifatische, aralifatische, aromatische, heterocyclische alcohol of thioalcohol. In plaats van het isocyanaat kan men ook zogenaamde gecamoufleerde isocyanaten toepassen, zoals bijvoorbeeld de adducten van isocyanaten met NaHSO₃ enz. of de overeenkomstige carbaminezuurhalogeniden.
 - b) de urea of c) de oximecarbamaten kan men op in principe gelijke wijze als onder a) beschreven, bereiden, door bijvoorbeeld de volgende anilinen om te zetten:
- 4-chloor 3-broomaniline, 3.5-dibroom 4-methoxyaniline, 3.4.5-trichloor-aniline, 4-jood 3-chlooraniline, 4-jood 3-broomaniline, 4-methoxy 3-chlooraniline, 4-methoxy 3-broomaniline, 4-methoxy 3-trifluormethylaniline 3.4-methyleendioxyaniline, 4-methylsulfinylaniline, 4-methylsul-
- fonylaniline, 4-methylthio 3-chlooraniline, 4-methylsulfinyl 3-chlooraniline, 3.4-dichlooraniline, enz. of wel de volgende alifatische aminen, ethylamine, propylamine, butylamine, diethylamine, dipropylamine, N-methyl N-propargylamine, N-methyl N-cyaanethylamine, N-methyl N-butinylamine, morfoline, pyrrolidine, dimethylmorfoline, thiomorfoline,
- 25 N-methylpiperazine, N'-fenylpiperazine, azepine, O.N-dimethylhydroxylamine, hydroxylamine, waarbij het reactieprodukt eventueel met alkyleringsmiddelen verder kan worden omgezet. De symmetrische urea kan
 men ook door reactie van 2 mol isocyanaat met een mol water bereiden.

In plaats van de in de aanvang vermelde anilinen kan men ook door fenoxygroepen gesubstitueerde anilinen of door fenylthiogroepen gesubstitueerde anilinen toepassen: bijvoorbeeld p-chloorfenoxyaniline, p-(3.4-dichloorfenoxy) aniline, p-(4-nitrofenoxy) aniline enz.

In plaats van anilinen kan men heterocyclische aminen, zoals bijvoorbeeld 2-aminopyridine, 3-aminopyridine, 5-aminopyrimidine, 3-aminopyridazine, 2-aminothiazool, 2-cyclopropylbenzimidazool, 2-n-propyl-

benzimidazool, 2-trifluormethylbenzimidazool, enz. omzetten. De N.N'diarylurea en de oximecarbanilaten kunnen voor het beschermen van
planten worden toegepast. Ze kunnen tegen planten vretende insecten
larven als vraatgiffen, tegen zuigende insecten, tegen voor planten
parasitaire nematoden, en - voornamelijk de oximecarbanilaten - tegen
voor planten parasitaire fungi enbacteriën worden toegepast. Men kan
de actieve stoffen in de vorm van sprays, granulaten, stuifpoeders enz.
opbrengen.

Bij toepassing tegen nematoden, als bodemfungiciden of bodeminsecticiden is ook een direct verwerken in de bodem zonder toepassen van dragees mogelijk.

10

20

25

30

35

De N-aryl N'-alkyl- of N'.N'-dialkyl resp. N'-alkoxy N'-alkylurea kunnen als herbiciden worden toegepast. Al naar de toegepaste hoeveelheden komt een toepassing als totaalherbicide of als selectief herbicide bijvoorbeeld in gekweekte planten, zoals mais, rijst, katoen, soja, koren, suikerbieten enz. in aanmerking.

De typen van toepassing zijn bekend: zo komt bijvoorbeeld de toepassing als spray, granulaat, als stof, enz. in aanmerking.

Men kan de urea met de formule 3 ook met andere bekende herbiciden, die de werking van de eerste ondersteunen of aanvullen, combineren.

Zo kan men bijvoorbeeld de urea met de formule 3 met groeihormonen en andere herbiciden, zoals deze bijvoorbeeld in het Amerikaanse octrooischrift 3.385.692 zijn beschreven, combineren.

De carbamaten met de formule 2 kunnen voornamelijk als herbiciden worden toegepast, in het bijzonder die, waarin B een kleine alifatische groep, bijvoorbeeld de methyl-, ethyl-, propyl-, isopropyl-, butinyl- of -chloorbutinylgroep, voorstelt.

Men kan de carbamaten met de formule 2 ook met urea met herbicide activiteit met de formule 3 combineren, om een versterking of aanvulling van de werking van de ene of de andere component te verkrijgen.

Overigens kunnen ook urea met de formule 3, waarin A een alifatisch gesubstitueerde aminogroep of hydroxylaminogroep voorstelt, in kleinere hoeveelheden, die geen fytotoxische nevenwerkingen toelaten, ook tegen voor planten pathogene bacterien, fungi en nematoden worden toegepast.

Voorbeeld I.

29,4 g 4-chloor 3-trifluormethylaniline worden in 100 ml aceton

opgelost en de oplossing van te voren gebracht in een kolf voorzien van een roerder. Men voegt nu onder goed roeren en koelen druppelsgewijs 28 g p-trifluormethylfenylisocyanaat opgelost in 50 ml acetonitrile toe. Men roert 5 uren lang na en zuigt het verkregen neerslag af en droogt het bij 40°C. Men verkrijgt 43,8 g dit is 76,5% van de theoretische opbrengst aan ureum met de formule 19, dat bij 245-246°C smelt [actieve stof no. 1].

Op dezelfde wijze als in het voorbeeld beschreven kan men de urea volgens tabel A bereiden.

Voorbeeld II.

14,1 g fenol worden in 150 ml benzeen opgelost en er worden 10 druppels triethylamine aan toegevoegd. Aan deze oplossing worden druppels triethylamine aan toegevoegd. Aan deze oplossing worden druppelsgewijs 28 g p-trifluormethylfenylisocyanaat toegevoegd, waarbij de temperatuur door uitwendig koelen tussen 30 en 35°C wordt gehouden.

Er wordt een nacht geroerd. Na toevoegen van 250 ml benzine wordt het uitgescheiden N-p-trifluormethylfenyl O-fenylcarbamaat met een smeltpunt van 161-163°C afgefiltreerd en onder verminderde druk gedroogd. [Verbinding no. 150].

De carbamaten met de formule 20 volgens tabel B worden op dezelfde wijze bereid.

Voorbeeld III.

16 gew.dln oximecyaanazijnzuurmethylester worden in 100 vol.dln azijnzuurethylester opgelost en er worden 30 gew.dln 3-chloor 4-tri-fluormethylfenylisocyanaat in 100 vol.dln ethylacetaat aan toegevoegd.

Na toevoegen van 0,1 gew.dln triethyleendiamine wordt na 12 uren met petroleumether (50-70°C) verdund en gefiltreerd. Smeltpunt 167-169°C (ontleding)(verbinding no. 186).

De volgende oximecarbamaten worden op soortgelijke wijze als in voorbeeld III beschreven bereid.

Voorbeeld IV.

De actieve stof no. 6 wordt als volgt tot een 50-procents preparat verwerkt.

50 g actieve stof worden met 40 g Bolus alba en 5 g fijn neergeslagen kiezelzuur (ZEOSIL), 3,5 g van een condensatieproduct uit 1 mol p-tert.octylfenol en ongeveer 8 molen epoxyethaan en 1,5 g 1-benzyl

15

20

25

5

Tabel A

Verb.	R= F ₃ C	>NH-CU-;p	melt-	Verb.	R= F ₃ C	-NH-CO-	Smp. °C
2. :	R−N±−€		238-239	i	R-NH-CF	3	213-215
4	R-NH-≪		38-239	5	R-NH-CD-B	r	245–247
6	R−NH-≪	⇒-cf ₃	239	7	R-NH-CF.	3	192–193

						
Ve.	verb.	R= F3C-NH-CO	smelt- punt C	verb.	R= F ₃ C-\NH-CO	smeltpunt oc
	8.	R-NH-⟨S-NO ₂	>300	9	2-Hydroxy-4,6-dimeth pyrimidin-Addukt	nyl- 224-226
to be milety and the	10	R-NH-≪NO ₂	212–213	11	R-NH-∕CD-CH ₃	268–269
	12	R-NH- CH ₃	203-205	13	R-NH-CC1 CH ₃	240-242
	14	R-NH-CH ₃	233-235	15	R-NH-C1	242-243
	16	r-nh-C1	240-242	17	R-NH- Br	274-276
	18	R-NH-≪>J	282-284	19	R-NH-CH ₃ Br	234–236
	20	R-NH- Br Br	248–249.	21	R-N/CH ₃	94–95
	22	R-N H O	156	23	CH ₃ R-N H O CH ₃	165-167
	24	R-NH-СН ₂ -СН-С ₄ Н ₉ С ₂ Н ₅	0el	25	r-nh-ch ₃	190-191
	26	R-NH-C ₂ H ₅	161–162	27	R-N H	161-162
•			alus i santificado de SP PP eme	and the same		•

				•		
	erb.	R= F ₃ C- NH-CO	smelt- punt.C	verb.	R= F ₃ C- NH-CO	smelt- punt °C
	28	R-NH-C ₃ H ₇ (i)	172-17	3 29	R-N H O	110-112
:	30 ·	R-N	124-125	31	R-N 0	167–169
	32	CH ₃ , R-N C-CH ₃	110-113	33	R-NH-<>-0-<>-NO ₂	196–197
3	54	R-NH	196–198	35	R-NH-(190–192
3	6	R-NH-(->-0-(->-Br	182–184	37	R-NH+CH ₂ +2NH-R	262-263
38	8]	R-NH-(CH ₂) ₆ -NH-R	255 - 256	39	R-NH-(CH ₂) ₃ -NH-R	253-254
. 40) I	P-NH-(CH ₂) ₄ -NH-R	274-275	41	R-N	140
42	2	C ₃ H ₅ R-N C ₃ H ₅	117-118	43.	CH ₃ R-N CH-C=CH CH ₃	20–121
44		R-NH-CH ₂ -CH ^{OC} 2H ₅ OC ₂ H ₅	108	45	R-NH-S	20–224
		- V) V	•	•	The second secon	

verb.	R= F ₃ C- NH-CO	smelto punt c	verb	R= F ₃ C-NH-CO	smelt- punt C
46	R-NH-⟨N-⟩	196-198	47	R-NH S CH-COOCH ₃	202–205
48	R-NH-N-CH ₃ CH ₃	190–195	49	CH ₃ R-NH-C1 Br	237-239 (Zers.)
50	C1 R-NH-C1 C1	251	51	R-NH-≪	225
52	R-NH-C-4H9(n)	187-188	53	Cl R-NH-COCH ₃ Cl	238-239
54	R-NH-CN	155–158	55	R-NH-N	340-342
56	R-NH-C1	216	57	R-NH-CSCH ₃	235-237
58	R-NH-COCH ₃	222-223	59	R-NH-CH ₃ CH ₃	230-232
60	R-NH-CH ₃ C1	251-25	3 61	C ₂ H ₅ R-NH C ₂ H ₅	219-220
62	CH ₃ R-M-	240-24	1 6	R-NH-CH2CH2CH2CH3	126–127

. '				<u> </u>	
. .	verb	R= F ₃ C-NH.	-CC smeltpunt C ver	R= F ₃ C-NH-C	smelt oc
	64	R-NH-CH ₃	226 65	CH ₃ C1 R-N CH ₂ -C=CH ₂	94-96
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	66	CH ₂ -C=CH ₂	92-95 .67	CH ₃	99-100
	68	C ₂ H ₅ R-N-	93–95 69	OCH ₃ R-NH-C1 OCH ₃	228-230
-	70	R-NH-C ₁₂ H ₂₅	112-113 71	C ₂ H ₅ R-NH-	213-214
-	72	OC ₂ H ₅	162-163 73	P-NH-CH ₂ CH OCH ₃	91-92
the second secon	74	CHO R-N-	135-136 75	Cl	230-232
	76	R-NH-C1 C1	234-235 77	R-NH-C1 2	41-242
7	8	R-NH-CH ₃	225-226.79	R-NH-CH ₃ 21	L4-215
80	0	R-NH-	218-220 81	CH ₃ OCH	el.
	01/	0 1 M			

verb.	R= F ₃ C-NH-CO	smelt- punt ^O C	verb-	R = F ₃ C- NH-CO	smelt- punt C
82	R-N OC ₂ H ₅ CH ₂ -CH OC ₂ H ₅	Oel	83	R-NH-A	199-200
84	R-NH-≪> Br	215-216	85	.01	188
86	R-NH-C1	221-227	87	R-NH-S	240
. 88	R-NH-C1	199-200	89	r—nh— ci	203-20
90	R-NH-SOCH ₃	169-170	91.	R—NH——OCH ₃	252-25
92	R-NH-COCH ₃	208-210	93	R-NH-⊖	250-25
94	R-NH-CH ₃	240-241	95	R-NH-≪SCH ₃	211–21
96	R-NH-COCH ₃ CF ₃	186-190	97	R-NH-CH ₂ -	181–18
98	r-nh-	222–223	99	R-NH-CO-CO-CO	194-19

6814810

Ť.

	Vert		smeltpun	t' Wanh	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	- cmo? tono
	No.	R= F ₃ C- NH-CO	°c	No.	R= F ₃ C-\square -NH-C	smeltpunt O oC
	100	R-NH-O-C1	198–199	•	Br R-NH-Br CF ₃	219-221
**************************************	102	R-NH-CH ₂ -C1	185–186	103	R-NH-CH ₂ -C1	L 194
in the second se	104	R-NH-CH ₂ -C1	191–192	105	R-NH-CCH ₃	193–197
	106	R-NH-Coch ₃	220-221	107	R-NH-H	182-184
	108	R-N C ₄ H ₉ (n)	80-82	109	CH ₃ R-N C ₄ H ₉ (n)	65–66
	110	R-NH-O-O-OCH3	192-196	111	R-NH-CH ₂ -CH=CH ₂	142-143
	112	R-N H	; 157–159 1	13	R-NH-CH ₃	231–232
1	14	R-NH-OCH ₃ 2	214-215	115	R-NH-OCH ₃	258
1	16 1		24–125,5	117	Br	212-213
	.;	CH ₃ CH ₃ CH ₃	22-223 11	! L9 R-	N—CH ₃	211-212

verb.	R= F ₃ C-<->-NH-GO	smelt- punt C	verb.	R= F ₃ C- NH-CO	smeltpunt OC
120	CH ₂ -CH ₂ -CN R-N CH-CH ₃ CH ₃	138-139	121	R-NH-≪↓J Br	245–246
122	N—NH R—NH—UN—CH	310 د	123	R-NH-CH ₂ H	152-154
124	R-NH-C(CH ₃) ₃	209-212	125	CH ₂ -C=CH ₂	94–96
	R=CF ₃	-nh-co-			
126	CH ₃ C1	147-148	127	R-NH-CH ₂ -C1	189-190
128	C1 R-NH-CH ₂ -C1	174-175	129	C1 R-NH-CH ₂ —C1	184–186
130	R-NH-CH ₂ -CH C ₄ H ₉	Sdp. 130-131/0	,1 13 1	R-N 0	126-127
132	R-N O	136-136	5 133	CH ₃ R-N CH ₂ -C=CH	90,5-92
134	CH ₃ R-N OCH ₃	90-92	135 R	-NH-CH ₃	146–147
136,	C ₄ H ₉ (n)	108-110	137	CH3	137–139
138	C ₂ H ₅ R-NH-CH ₂ -CH C ₄ H ₉ (_i)	0el	139	CH ₃ R-N CH ₂ -CH ₂ -CN	111-113
-68-1	- 6 1 0			lar yar wayang mengangkin permandak-tahan, bita yara, se angurina ng bantual di Ali Tila (Ali m Tahan S	

Verb.	0— R	Smeltpunt OC	Verb.	0 - R	Smeltpunt. OC
151	C1	170-171	152		161-163
153	S- R	147–151	154	S-R CH ₃	149-151
155	O-R CH ₃	151-153	156	O-R NO ₂	135-138

						
•	verb.	R= F ₃ C -NH-C	smelt-c	verb.		smelt- punt ^o C
	157	H ₃ C - C - CH ₃ CH ₃	129-130	158	CH ₃ R-OCH CH ₃	99-101
2	159	R - O CN	.155–158	160	R -0 CH ₃ NO ₂	145-147
	161	R - O Cl	131-133	162	R -0 CH ₃	170-172
	163	R -0 CF ₃	138-140	164	R-O HC=C H	89–100
	165	R-0-⟨H⟩	102–105	166	r-o- sch ₃	175–177
Dem	167	R-O-CH ₂ -C=C-CH ₂ -C1	0el			
	601/	0.1.0				

681/810

					•	
ver no.		R= F ₃ C- NH-	cc smelt-		R= F ₃ C-	WH-CO smelt-
168	A STOREST AND STATE OF THE STAT	R-O-CH C ₂ H ₅	89-93	169.	R-0-0 ₂ H ₅	97-99
170		CH ₃ 3 R-0-CH ₂ -C-NO ₂ CH ₃	123–125 ·	171	NO ₂ Cl NO ₂ CH ₃	102-103
172		R-O\CH ₂ -C≡CH	98-99	173	C1 R-0-C1	132-134
174	· Marie Commission Com	R-O-CH ₃	121124	175	R-O-CH CF ₃	96–97
176		R-0-CH ₂ +CF ₂) ₉ -CHF ₂ .	100-102	177	R-O-CH ₂ -CF ₃	99–101
178	R	an I	130–132	179	R-O-CH ₂ -CH=CH ₂	82-84
180	R	$ \begin{array}{c cccc} c_1 & c_1 \\ \hline c_1 & c_1 \end{array} $	168–170			

	70	smeltpunt °C
verb.	R= F ₃ C-CY -NH-CO-	
181	R-O-CH ₂ -C≡C-CH ₂ -Cl	0el
	R-O-CH _Z	104-106
182 183	CH ₃ R-O-CH CH ₃	92-93
184	R-O H HC≡C	56–60
185	· R-S-C1	204–206

ASALDININGERDISH DANSON	R =	-co	NH—	⇒cf ₃	
Verb. No.	CH ²	smelt punt oc	Verb	f.	Smeltpunt
186	C=NO-R	117- 119	1	C1—C=NO-R	°C
188	O ₂ N-C=NO	į.	189	CH ₃ Br—C=NO-R	121 134- 136
190	CH ₃ C=NO-R CH ₃	83 84	191	H=NO-R	124- 125
192	C1 R-O-CH=NO	R 164- 166 (Zers		Br R-O-CH-NO-R Br	166- 167 (Zers.)

Verb.No.	0 C1 R= -C-NH-CF3	Smeltpunt
~.194	CN H ₅ C ₂ OOC-C = NOR	150-152 (Zers.)
195	CN H—OOC—C=NOR	165-166 (Zers .)

2-heptadecylimidazooldisulfonzuur als natriumzout in een pennenmolen tot een fijn poeder verwerkt. Dit kan men in willekeurige mate in water dispergeren.

Voorbeeld V.

10

15

20

25

Voor het aantonen van de vraatwerking van actieve verbinding no.6 worden de larven van drie typen schadelijke in verschillende proefopstellingen bloot gelegd aan de verbinding.

L2-larven van Prodenia litura worden telkens met vijf tegelijk met een behandeld blad van Malva silvestris in een Petrischaal onderzocht, die voor het houden van een geschikte vochtigheid van de lucht ook een bevochtigd wattepropje bevat.

In een proef met <u>Orgyia gonostigma</u> worden jonge, in een pot geplaatste malveplanten toegepast, waarop de 5 L₃proefdieren door een met een rubberhand aan de pot bevestigde cellofaanzak zijn gelocaliseerd. Dezelfde proefrangschikking wordt ook voor het onderzoeken van L₄-larven van de mexicaanse bonenkevers, Epilachna varivestis, toegepast. In dit geval wordt echter <u>Phaseolus vulgaris</u> als proefplant toegepast.

De resultaten van de proeven zijn in de vorm van tabellen aangegeven, waarin de waarden van het gedode percentage, de concentratie van de actieve stof in dpm en de proefduur in dagen zijn aangegeven.

1) Prodentia litura

Concentratie (dpm)	Percentage	gedood na 1 en 2	dagen
800		100	100
400		100	_100
200		60	80
100		. 0	0

2) Orgyia gonostigma

30	Concentratie (dpm)	Percentage gedood na 2 en 5 dagen
	800	100 100
	400	100
	200	80 80
	100	80

3)

3) Epiladna varivestis

Ço	oncentratie (dpm)	· Percentage	gedood na	2 en	5 dagen
	800		100	•	100
	400		100		100
	200		60		80
	100		O		. 0

Andere soortgelijk: gebouwde diarylurea werken eveneens op de boven beschreven wijze.

Voorbeeld VI.

De actieve stoffen nos. 1, 2, 4, 5 en 13 vertonen tegen de lintwurm Hymenolepsis nana bij de muis de onderstaande ED_{50} en LD_{50} respectievelijk de onderstaande therapeutische index

••		:	offer a who orthogram. T	· THUCK .			
15		Verbinding no.	ED ₅₀ in mg/kg	LD ₅₀ muis mg/kg	Therapeutische index		
		1	. 20	< 1000	♦ 50		
	• .	2	20	~~ 2000	~100		
.,		3	. 20	~ 1000	~ 50		
20		* 4	30	< 1000	~ 25		
20		5	20	~1000	~ 50		
	·	13	30	≥ 2000	> 60		
		Voorbeeld VII.					

De verbinding no. 2 toont tegen slakken in kleine concentraties (1 dpm en minder) een goede dodende werking (proeforganisme: Australorbis glabratus).

Voorbeeld VIII.

De onderstaande urea vertonen tegen <u>Staphylococcus aureus</u> de onderstaande bacteriostatische of bactericide remwaarden in dpm.

	Variation at		o remmaarden in opm.	
30	Verbinding no.	Remconcentraties	in dpm Staphylococcus aureus Stase/cidie	S
	1 2 3 4	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0,001/~ 0,01 0,01/~ 0,01 0,03/~ 0,03	
35	29 6 7 8		0,003/ 0,003 0,003/ 0,003 0,003/ 0,003 0,03/ 0,1 0,1/ 0.1	
40	5 13 14		0,003/ 0,003 0,01/~0,01 0,03/ 0,03	•

Voorbeeld IX.

Dat de o-plaats ten opzichte van de NH-CO-groep in de p-trifluormethylfenylurea niet mag zijn bezet, toont de onderstaande vergelijking met een reeds bekend ureum, wat betreft de bacteriostatische werking:

> Remconcentratie in dpm Staphylococcus aureus Stase/cidie

Verbinding met de formule 14 (volgens de uitvinding)

0,01/0,01

verbinding met de formule 21

3/3

(Amerikaans octrooischrift no. 2.745.874)

Het reeds bekende ureum is derhalve ongeveer 300 maal minder werkzaam dan het ureum volgens de uitvinding.

Voorbeeld X.

8

De actieve stoffen nos. 2, 7 en 8 vertonen tegen Aedes aegypti (muggelarven) ster dodende werkingen bij de volgende concentraties:

Verbinding no. Concentratie nodig voor doden in dpm

2 0,06 7 0,04

0,03

De verbinding no. 8 vertoont een werkingssterkte, die in dezelfde grootteorde ligt, als die van DDT.

Voorbeeld XI.

25 Groeiproef.

Steriele rondjes katoen (3,0 g) met een diameter van 4 cm*worden ieder met 0,1 ml van een suspensie van Staphylococcus aureus, die 50 gew.% steriel runderserum en 10 kiemen bevat, geënt en 1 uur bij 37°C. gedroogd. Hierna wast men in een laboratoriuminrichting bij een badverhouding van 1:20 met 4 g per liter van een op basis van dodecylbenzeensulfonaat opgebouwd wasmiddel, dat 1 gew.% van de verbinding no. 130 bevat, 15 minuten bij 45°C. Hierna spoelt men 15 minuten in dezelfde badverhouding bij 45°C en driemaal telkens 5 minuten bij 20°C. De weefselrondjes worden hierna tussen steriel filtreerpapier gedroogd. De remanente werking wordt als volgt bepaald:

De rondjes worden op agarplaten: gelegd, die met 18 uren oude culturen van Staphylococcus aureus van te voren zijn geënt. Deze platen worden hierna 24 uren bij 37°C bebroed.

-28-

5814818

15

10

5

.

20

30

Resultaat:

De met de verbinding no. 130 behandelde rondjes vertonen geen koloniën van <u>Staphylococcus aureus</u> en vormen op de agar een van bacteriën vrije hof. Wast men inchet boyen beschreven voorbeeld bij 95°C in plaats van 45°C, dan verkrijgt men soortgelijke resultaten, waarbij de verbinding no. 130 ook door de verbindingen 1, 4 of 20 kan worden vervangen.

De genezende werking (temperatuur, waarbij wordt gewassen) wordt als volgt bepaald:

4 met een van de bovenvermelde verbindingen behandelde rondjes worden ieder op een agarplaat ("Brain Heart Infusion Agar" + 0,1 gew.% gist per liter agar) gelegd en bij 37°C bebroed.

Na een uur worden bij twee platen de rondjes verwijderd en alle 4 de schalen nog 24 uren bij 37°C bebroed.

De beide agarplaten met de 1 uur verblijvende rondjes geeft men aan als proefplaten, die met de 24 uren hierop blijvende rondjes als duurcontactplaten.

Resultaat':

Zowel op de beide proefplaten als op de duurcontactplaten zijn geen 20 kolonies van Staphylococcussaurus aanwezig.

Past men in plaats van katoen rondjes die uit Nylon toe, dan verkrijgt men soortgelijke curatieve werkingen.

Aantal kiemen in het waswater: 0,1 ml van het waswater (de was gedaan bij 45°C) wordt op steriele agarplaten ("Brain Heart Infusion Agar" + 25 0,1 gew.% gist per liter agar) op een plaat gebracht. Na bebroeden gedurende 24 uren bij 37°C stelt men op de plaat geen kolonien Staphylos coccusaureus vast, voor zover aan het waswater 4 g per liter van het wasmiddel, dat 1 gew.% van de bovengenoemde verbindingen bevat, is toegevoegd.

Voorbeeld XII.

De verbindingen nos 21,43,109,126 en 148 vertonen in een kas bij de pre- en postemergence-werkwijze de onderstaande werkingen.

-tabel -

	Triticum Hordeum Avena Zea Oryza Oryza Digitaria Sorghum Informaticum A vena Cyperus Veg. Cyperus Veg. Cynodon Veg. Cynodon Veg. Chrysanthemum Calium Calendula Chrysanthemum Linum Brassica Ipomea Daucus Stellaria Soja Baumwolle Amaranthus	Preparaat Proefplantem	Conc. (1:7 AS/ha		
: 	の C D C C C C C C C C C C C C C C C C C	126 .	0.5		
		126 4			
	שרששויים ו הרשש א * * * * * * * * * * * * * * * * * *	3 109	۳,	. :	
	C 4 7 C C C C C C C C C C C C C C C C C	<u>გ</u>	- :	·. ·	
š	ουυναυαυαι ουυνουοιοωμο ωωρηνομασηι ουνωνουιομου	126 4			
	4	3 109	N.	· · · .	· ·:
	νυαφυνησωναι ουνονονοιαωι	<u>ප</u>			• .
•	ちょちろ4ト4500000000000000000000000000000000000	148	2.5	· .	•
•	υωνοσωανους: : 445-μου44ουμι ουσ44ουω	109 43		••	
1 -	συσαυκοκουαι ουνουουαιουι	گ	4		•
-	しょうりょうりょう マンクのようり こうくしゅ	148	· ·	. · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· .

-	•		
	Beta Galium Calendula Chrysanthemum Linum Brassica Ipomea Daucus Stellaria Soja Baumwolle Amaranthus	Triticum Hordeum Avena Zea Oryza Oryza Digitaria Sorghum Panicum Panicum Poa Alopecurus Cyperus veg. Cynodon veg.	Preparent Prestplanten
ar S _e	. 00001000000 **** ** ** **** ** **	~ ~ 4 ~ 4 ~ 4 ~ 4 ~ 4 ~ 4 ~ 4 ~ 4 ~ 4 ~	126
	<u> </u>	ω	126
	0-100 1 - 10 0 ω ω ω ω α * * * * * * * *		43
· ·	977917995999 **** *** **	444 * * * *	109
	υαως υαωα 144 Ι΄.	トクタクトトククのトトム	T.S.
•	ωουουουουουο		126
•.	৩ 000000000000000000000000000000000000	₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩₩	43
		ちるら エ49677~58	2 2 2
	04,4800001041	พหานพนานmprww	<u>ත</u>
• •	CC0048C10000	บดยนอยเพอเ	248
	117114000000	συυυου44υυ4σ	109
•	001010000000	00000044	43
l .	1 ७७1 ७७७७७ २५७	οωω 4 το ο ω ω ο ο 4 ο	2 2 1
G. 7.	ω ωωυωυωυ ι ωνουωυ	ναααμονουα υαααμονουα	148
•			 თ

.

De verbinding no.126 vertoont in een veldproef bij de premergence werkwijze de onderstaande werkingen:

Opgebrachte hoeve	eelheid (kg/AS/Ha)	0.5	1,0	2,0
Onkruid:		8	•	•
Galinsoga		6	8**	9
Urtica		7**	8**	9
Amaranthus		7**	9**	9.
Chenopodium		7**	9**	9
Senecio		8**	·· . 🚅 🕚	_
Gekweekte planter	1:			
Raaigras		_ 3	4	6
Katoen		1*	1*	3
Stokbonen		1*	2*	~ 2.
Tarwe ·		1*	1*	. 1
Soja		1*	1* .	1
Mais		1*	1*	1

Noot : 1 = geen werking

5 = middelmatig schade

9 = planten totaal beschadigd.

Voor de met * aangegeven gekweekte planten is een selectieve toepassing van het betreffende preparaat in de overeenkomstige concentraties mogelijk, terwijl de met ** aangegeven typen onkruid ongevoelig zijn.

Voorbeeld XIII.

Chemosterilantiaproef: 50 pas uitgekomen, nog niet gevoerde vliegen worden in een 17 x 10 x 10 grote kunststof kooi gebracht, die een drinkbank met water en een papieren schaal met 500 mg van het op suiker geformuleerde proefpreparaat bevat.

De suikerformulering wordt door oppipetteren van 1 ml van een 1-procents oplossing in aceton op 500 mg kristalsuiker in een mortier en verwrijven met de stamper bereid. Na afdampen van het oplosmiddel wordt het residu uit suiker en actieve verbinding een tweede maal verwreven en verpoederd:

Na 3 dagen blootstellen verkrijgen de vliegen een krachtvoer, bestaand uit gedroogd ei, gedroogde melk en suiker.

10 dagen na het begin van de proef verkrijgen de vliegen een medium om eieren op te leggen. Dit bestaat uit wattetampons, die zijn gedrenkt in een gistsuspensie in magere melk. De binnen 15 uren gelegde eieren worden afgespoeld en op rondjes filtreerpapier opgevangen. Ze blijven 24 uren in een Petri schaal toegedekt. Hierna worden onder het binoculair uitgekomen en niet uitgekomen eieren geteld en het uitgekomen percentage berekend.

De verbinding no.56 geeft hierbij de onderstaande resultaten.

Conc. in % Percentage niet uitgekomen eieren ...

1 93 0,1 86 0,05 83

Een soortgelijke werking verkrijgt men met de verbindingen nos 6,17,18, 99 en 100.

CONCLUSIES

1. Werkwijze voor het bereiden van biocide preparaten, m e t h e t k e n m e r k, dat men hiervoor als biocide verbinding ten minste één verbinding toepast met de formule

$$F_3^{C-} \bigvee_{\mathbf{Y}} \stackrel{-\mathrm{NH-C-A-(B)}_n}{\bigvee_{\mathbf{X}}}$$
 (1)

5

10

25

waarin Y een waterstofatoom, een fluor-, chloor-, broom- of jodium- atoom, A en X een zuurstof- of zwavelatoom, B een eventueel door een of meer heteroatomen onderbroken koolwaterstofradikaal, waarbij n=1, of A een zuurstofatoom, B de groepering -N=C is, waarbij n=1, of waarin A een al dan niet gesubstitueerde aminogroep, waarbij n=0, voorstellen, alsmede eventueel nog een of meer oplos-, dispergeer-, emulgeer-, bevochtigings-, hecht-, verdikkingsmiddelen, alsmede bovendien nog andere bekende biocide middelen.

2. Werkwijze volgens conclusie l, m e t h e t k e n m e r k, dat men hiervoor een verbinding gebruikt met de formule

$$F_3^{C-} = NH-C-O(S)-R_1$$
 (2)

waarin R₁ een eventueel gesubstitueerd alifatisch, aralifatisch, aromatisch of heterocyclisch radikaal voorstelt.

3. Werkwijze volgens conclusie 1, m e t h e t k e n m e r k, dat men hiervoor een verbinding gebruikt met de formule

$$F_3^{C} - NH - C - N - R_3$$

$$X R_2$$
(3)

waarin R_2 een waterstofatoom, de hydroxyl- of een alkoxygroep, een acylgroep of een alifatische groep voorstelt, en R_3 een eventueel gesubstitueerde alifatische, aralifatische, aromatische of heterocyclische groep voorstelt of waarin R_2 en R_3 samen met het met hen verbonden stikstofatoom een heterocyclische ring met 5-7 atomen voorstelt, met dien verstande, dat beide resten R_1 en R_2 - indien Y=H - niet tegelijk methylresten voorstellen.

4. Werkwijze volgens conclusie 1, m e t h e t k e n m e r k, dat men hiervoor een verbinding gebruikt met de formule

$$F_3^{C-} \xrightarrow{NH-C-N} R_4 \qquad (3a)$$

waarin R4 een waterstofatoom, de hydroxyl- of een alkoxyrest of een

15

20

30

alifatische rest en R_5 een alifatische rest voorstellen, met dien verstande, dat beide resten R_4 en R_5 - indien Y = H - niet tegelijk methylresten voorstellen.

5. Werkwijze volgens conclusie 1, m e t h e t k e n - m e r k, dat men als actieve component tenminste één verbinding gebruikt met de formule

$$F_3^{C-} \xrightarrow{NH-C-N} R_7^{R_6}$$
 (3b)

waarin R₆ een waterstofatoom en R₇ een eventueel gesubstitueerde fenyl- of fenylalkylgroep voorstellen, alsmede de addukten ervan met dimethylformamide of 2-hydroxy 4.6-dimethylpyrimidine.

6. Werkwijze volgens conclusie 1, m e t h e t k e n - m e r k, dat men hiervoor een verbinding gebruikt met de formule

$$F_3^{C-} \longrightarrow -NH-CO-N \subset_{A''}^{A'}$$
 (3c)

waarin Z een waterstof- of chlooratoom, A' een waterstofatoom of de methylgroep, A'' een alkyl-, alkenyl- of alkynylrest met 1-8 koolstofatomen, de methoxy- of een acylrest met 1-4 koolstofatomen, of de rest -N < A', de morfoline- of isomorfolinerest voorstellen, met dien verstande, dat beide resten A' en A'' indien Y = H - niet tegelijk methylresten voorstellen.

7. Werkwijze volgens conclusie 1, m e t h e t k e n - m e r k, dat men hiervoor een verbinding gebruikt met de formule

$$F_3^{C-} \longrightarrow -NH-CO-NH \leftarrow CH_2 \rightarrow R$$

$$B'''$$
(3d)

waarin Z een waterstofatoom of chlooratoom voorstelt, B' een waterstofatoom, een CF₃-, CH₃-groep æn chloor- of broomatoom, B" een waterstofatoom, een CF₃-groep, een chloor- of broomatoom, de NO₂- of de
p-nitrofenoxyrest voorstelt en B" dezelfde betekenis heeft, als B' en
n O of 1 voorstelt.

35

30

10

15

20

8. Werkwijze volgens conclusie 1, m e t h e t k e n = m e r k, dat men hiervoor een verbinding gebruikt met de formule

$$F_3^{C-} = NH-C-O-N=C$$

$$\downarrow X$$
(4)

waarin in de groepering N = C \ tenminste een van de beide valenties met een alifatische, aralifatische of aromatische rest en de andere valentie ook met waterstof zijn verzadigd, of waarin de beide valenties samen met het koolstofatoom tot een carbo- of heterocyclische kunnen ring met 5 - 7 atomen gesloten zijn.

9. Werkwijze voor het bereiden van biocide verbindingen, met het kenmerk, dat men verbindingen met de formule 1 bereidt.

10. Werkwijze volgens conclusie 9, m e t h e t k e n - m e r k, dat men een isocyanaat met de formule

- a) met een alifatische, aralifatische, aromatische of heterocyclische alcohol of thioalcohol of
- b) met een alifatisch, aralifatisch, aromatisch of heterocyclisch amine of
- c) met een oxime, alkylhydroxylamine of met hydroxylamine omzet, waarbij het omzettingsprodukt uit hydroxylamine eventueel verder met alkyleringsmiddelen kan worden omgezet.

11. Werkwijze volgens conclusie 9, m e t h e t k e n - m e r k, dat men in plaats van de isocyanaten de overeenkomstige carbaminezuurhalogeniden omzet, bij voorkeur bij aanwezigheid van een halogeenwaterstofacceptor.

12. Werkwijze voor het bestrijden van schadelijke organismen, met het ken mer k, dat men hiervoor als herbiciden, desinfectiemiddelen, sanitizers, insekticiden, acariciden, preparaten voor het beschermen van planten, preparaten voor het verzorgen van de hygiene, preparaten tegen endo- en ectoparasieten, voor het bestrijden

20

25

30

15

5

10

van termieten, voor het bestrijden van coccidiose, als preparaten voor het ontsmetten van zaad, preparaten voor het beschermen van hout en/of chemosteriliseermiddelen de volgens conclusies 1 - 8 verkregen preparaten, c.q. de volgens conclusies 9 - 11 verkregen verbindingen toepast.

Vervolg klassen: 124 bg 18 f 3; 124 bg 18 f 4; 124 cb 10; 124 cc; 124 ha 2 b 1; 124 hb 2 a; 124 hb 3 d 2; 124 hb 4; 124 hb 4 a; 124 hb 34 b 2 b 5 f 4 g 3; 124 hb 34 b 2 b 5 f 2 b; 124 hb 37 b 8;124 hb 7 f; 124 hb 7 f 1; 124 hb 24 d 2 c 2;124 hb 41 a 2 c).

$$F_3C \xrightarrow{3b} NH \xrightarrow{C} N \xrightarrow{R_6} R_7$$

$$F_3 C \longrightarrow NH - CO - NH - (CH_2)_n \longrightarrow \underbrace{\frac{36}{100}}_{E}$$

13.

CIBA LIMITED

6814810

PATENT SPECIFICATION

(11) 1250624

10

220 624

5

10

NO DRAWINGS

(21) Application No. 48871/68 (22) Filed 15 Oct. 1968

(31) Convention Application No. 14462 (32) Filed 17 Oct. 1967

(31) Convention Application No. 15963 (32) Filed 15 Nov. 1967 in

(33) Switzerland (OH)

(45) Complete Specification published 20 Oct. 1971

(51) International Classification A 01 n 9/20, 9/22; A 61 k 27/00 // C 07 c 127/12, 157/02, 125/00

(52) Index at acceptance

ASE 1A2N1 1A2N4 1A3A 1A3B 1A3C 1IA3D 1A3E 1A3F 1A3G 1IA3H 1IASA1 1IA5A2 TA5B2 1IA5B3 1IO15A1 1IO15A2 1IO15A5 1IO15A7 1IO15A8 1IO15B1 1O15B2 1IC15B3 1IC15O1 1IO15D1 1IO15D2 1IC15D3 1IC2D 1IC5E 1C5G TC5H 1C5J 1C5P 1C7E 1C7F 1C7K 1IO7L 1IC7P

A5B 38Y 390 391 420 422 426 42X 42Y 432 43X 43Y 440 44X 44Y 460 46X 46Y 480 481 482 483 484 48X 48Y 490 491 493 49X 49Y 500 501 502 503 504 50X 50Y 510 511 51X 51Y 520 521 522 524 52Y 530 531 53X 53Y 540 541 542 544 546 54X 54Y 564 565 566 567 56Y 586 58Y 595 596 597 59Y 606 60Y 646 64X 64Y 656 65Y 666 66Y

C2C 1711—191—280 171—196—285 1171—27X—289
172—192—282 172—194—284 172—27/1—274
174—187—278 175—194—287 1176—186—279
177—271—279 17X—186—272 17X—27X—287
180—195—276 1184—19X—274 19X—191—270
200 202 213 215 220 221 222 225 226 227 22Y
246 250 251 252 255 256 25Y 311 313 314 31Y
326 332 338 340 341 342 345 346 34Y 351 352
355 364 366 368 36Y 373 37Y 380 579 591 593
594 626 627 62X 658 65X 661 66X 694 71X 71Y
727 751 753 75X 76X 78Y 790 791 79Y KB KD
KF KN KS KT KV RB SM

(54) BIOCIDAL PREPARATIONS COMPRISING TRIFLUOROMETHYL OXIME OARBAMAITES AND UREAS

(71) We, CIBA-GEIGY A.G., formerly known as CIBA Limited, a Body Corporate organised according to the laws of Switzerland, of Postfach 4000 Basle 7, Switzerland, do hereby declare the invention, for which we pray that a patent may be granted to us, and the method by which it is to be performed, to be particularly described in and by the following statement:—

The present invention provides biocidal preparations which comprise, as the active ingredient, a compound of the formula

$$F_{SC} \xrightarrow{NH-C-A-(B)_n} X$$

wherein Y denotes a hydrogen, fluorine, chlorine, bromine or iodine atom, X denotes an oxygen or sulphur atom and, in the oxime-carbamates represented by the above general formula when n=1, A denotes an oxygen atom and B denotes the grouping B'

-N=C< in which B' is a hydrogen atom, an alkyl, carbalkoxy or carbo-

cycloalkoxy radical and B" is an alkyl or cyano radical or the group

10

15

20

25

30

5

25

30

35

$$R_3$$
 R_3

wherein R_1 and R_3 , which may be the same or different, are hydrogen or halogen atoms and R_2 is a hydrogen or halogen atom, NO_2 group or the group

in which Y has the meaning given above, or B' and B'' together with the carbon atom to which they are bonded form a cycloalkyl ring or in the ureas represented by the above general formula,

when n=0, A denotes the grouping $-N < R_i$

wherein R₄ represents a hydrogen atom or a hydroxyl, alkoxy, acyl or aliphatic radical and R₅ is a member selected from the group comprising aliphatic radicals, araliphatic, aromatic or heterocyclic radicals, each of these groups being unsubstituted or substituted by one or more substitutents which may be the same or different, selected from the group comprising halogen atoms, —CF₃, —NO₂, C₁—C₄ alkyl, C₁—C₄ alkoxy, C₁—C₄ alkylthio and acetyl radicals, or wherein R₄ and R₅ together with the nitrogen atom to which they are bonded, form a heterocyclic ring having up to 7 members, one of which may be a further hetero atom, for example, aziridine, pyrrolidine, piperidine, morpholine, N¹-alkyl-piperazine, N¹-phenyl-piperazine, azepine, piperidone and dioxopiperazine rings, with the proviso that both residues R₄ and R₃ should not simultaneously represent methyl groups if Y represents a hydrogen or chlorine atom, and that if R₄ represents a hydrogen atom, Y represents a hydrogen or chlorine atom and X represents an oxygen atom R₃ does not represent

wherein both P's represent hydrogen or halogen atoms, one Q represents a halogen atom or a trifluoromethyl or nitro group and the other Q represents a hydrogen or halogen atom or an alkoxy group, in admixture or conjunction with 2/a solid carrier and/or a liquid carrier, which liquid carrier comprises a solvent and a dispersing agent.

The biocidal preparations also comprise one or more of the following additives: an emulsifier, a wetting agent, an adhesive, a thickener and another biocidal agent.

Of particular significance as herbicides and bactericides are compounds of the formula

$$F_3C$$
-NH- C -N R_7

wherein X and Y have the meaning as hereinbefore defined, R₄ represents a hydrogen atom, a hydroxyl or alkoxy residue or an aliphatic residue and R₇ represents an aliphatic residue with the proviso that both residues R₄ and R₇ should not simultaneously represent methyl groups if Y represents a hydrogen atom.

10

15

20

25

30

35

40

5

10

20

25

30

35

Compounds of the formula

exhibit insectricidal, bactericidal and chemotherapeutic, especially coccidiostatic and vermicidal, properties. In this formula, X and Y have the meaning as hereinbefore defined, Rs represents a hydrogen atom and R, represents a phenyl or phenylalkyl residue which may be unsubstituted or substituted by one or more substituents, which may be the same or different, selected from the group comprising fluorine, chlorine, bromine and fodine atoms, —CF₃, NO₂, C₁—C₄ alkyl, C₁—C₅ alkylthio, C₁—C₄ alkylthio, C₁—C₅ alkowy and acetyl radicals, with the proviso that if R₈ represents a hydrogen atom, Y represents a hydrogen or chlorine atom and X represents an oxygen atom R, does not represent a phenyl radical of the formula VI above.

If R, represents a substituted phenyl or phenylalkyl residue adducts may be formed, for example, with dimethyl formamide or 2-hydroxy-4,6-dimethyl pyrimidine. The formulae (III) and (IIII) in particular include compounds of formulae

$$F_3C$$
 \longrightarrow
 $NH-CO-N$
 A_2
 (IV)

and

$$F_3C - \begin{array}{c} & & \\ & \\ Z \end{array} - NH - CO - NH - \left(CH_2\right)_{\overline{H}} - \begin{array}{c} & B_1 \\ & \\ B_2 \end{array}$$

(V)
In these formulae the symbols denote the following: Z denotes a hydrogen or chlorine atom, A1 denotes a hydrogen atom or a methyl group, A2 denotes an alkyl, alkenyl or alkinyl residue having up to 8 carbon atoms, the methoxy residue or an acyl residue having up to 4 carbon atoms, it also being possible for the residue

to represent the morpholino or isomorpholino residue; B1 denotes a

chlorine or bromine atom or a —CF₃ or —CH₃ residue, B₂ denotes a hydrogen, chlorine or bromine atom or a —CF₃, or NO₂ residue, and B₃ has the same significance as B1 and n represents 0 or 1.

The agents which contain the active substances of formula (I) act as a general microbiocide. They may, for example, be used to protect timber, wool, paper, textiles, hides, plastics, synthetic fibres, rubber, dyestuffs or dye pastes, building materials, adhesives, oils, waxes, cork, cosmetics and detergents against being spoilt by bacteria and fungi.

The agents of the invention furthermore counteract attack by moths, and act as an ingested agent in plant protection, as an agent against tapeworms, liver flukes, nematodes, and anopheles (larvae), against the various excitants of coccidioses, as a timber protection agent in storage protection, as seed pickles, as an anti-caries agent, as chemical sterilising agents, and against molluses, lampreys, tube-dwelling worms, mussels, algae, hydroids, water snails and land snails, termites, ticks, amoebae, schistosomes, salmonellae, trichomonades, filaria, protozoa, plasmodia, trematodes, trypanosomes, viruses and the like.

As has already been mentioned above, the carbanilic acid derivatives according to the present invention show a pronounced action against harmful organisms of the plant and animal kingdom. In particular, the compounds are active against bacteria, fungi, fungal spores, worms, insects and snails. The carbanilic acid derivatives according to the invention thus have a broad spectrum of action as pesticides.

<u> </u>	Herein it proves particularly advantageous that the carbanilic acid derivatives	
	of the invention do not show any poisonous side-circuit control for anti-parasitary	
		5
5		,
	duots, as disinfectants in veterinary medicine, and in guitati and derivatives according	
10		10
10	- F - Parasimento enthemates and system in the chillipouning of the materials -	
	1 Lie interiors adole and are well intrividual at their waters	
	A	
	the month and the freement of the first secure and of whole or	15
15	denote and plants on well or of the coll in which the Dianes give, against minima	1.5
	The second of th	
	income and again the absence of phytotoxic side-citects at the active concentrations	
	of the protective substances of the invention should be emphasised.	
	Amongst the technical products which may be preserved and/or disinfected with the aid of the carbanilic acid derivatives of the invention, the following may be	20
20	1 1 1	
•		25
25	containing an albuminous colour binder, are also protected against attack by pests	
23	to a define when were commonwell.	
	The standard of the companies and demonstrees of the inventor may be used to	
	protect fibres and textiles, and in this use they are adsorbed on natural and synthetic	
	fibres and there develop a durable action against harmful organisms, for example fungi, bacteria and insects. At the same time the ureas may be added before, simultingi, bacteria and insects.	30
30	1 34 - Eas a second ont of these revision with this: Silvatatica, 101 Causer	
	and a market market market of military. The carbaille acid delivered determined	
	The immension and in charge medilin ship in thitical would have the	
	the state waste There for evaning show an initialization against mount	25
35	to the single to the fibre from an acarone solution of alice ausorption on to	35
<i></i>	il the from an equation both in the presence of all childship allow of the	
	The combanilic acid derivatives of the invention may also be employed as	
	preservatives in the cellulose and paper industry, inter alia for the prevention of the	
	known slime formation caused by micro-organisms in the apparatus used for the pro-	40
40	The present invention further provides materials for combatting pests, for	
		45
45		45
	1	
	Depending on the nature of the additives with which the carbanilates of the invention are combined in the agents according to the invention, compositions are	
~ 0		50
50		
* '		
	1 . C one I formation (1) may, till examinate the medical political man	55
55	pounds of general formula (2) may and/or surface-active substances.	55
33		
	alkylarylsulphonates, tetrapropylocitzenesulphonates, raity decentration products of fatty	
	densation products of fatty acids and incluyteatine, condensation products,	60
60		•
•		
	anilic acid derivatives can also be used in industrial detailed, suppose an incondensed phosphate, for example 20—50% of alkali tripolyphosphate, but also in	
	Advances Land	

the presence of an organic lyophilic polymer and a substance which increases the dirt carrying power of the wash liquor, for example an alkali salt of carboxym in ylcellulose At the same time, not only is the anti-bacterial and/or anti-mycotic activity of the cartaintic acid derivatives of the invention not impaired by the addition of cleansing 5 agents, for example of anionic, carionic or nonionic products, but in many cases a 5 surprising increase in action is achieved by such a combination. The cleansing agents possessing disinfectant action which are obtained in this way may, for example, be employed in laundries. Herein it is of advantage that the ureas of the invention, used in appropriate concentration, are adsorbed from the wash liquor, in fact even from mere soap solution, on to the fibre material and impart 10 10 to the latter a durable anti-bacterial and anti-mycotic finish. Textiles treated in this way also exhibit protection against the occurrence of perspiration odour caused by micro-organisms. They may, apart from being used in laundries, for example be used as industrial cleansing agents or as domestic cleansing agents, and also in the foodstuff industry, for example dairies, breweries and abattoirs, in agriculture and in 15 15 veterinary hygiene. The compounds of the present invention may also be employed as a constituent of preparations which serve the purpose of cleaning and disinfection in hospitals and in medical practice, as for example in cleaning patients' laundry, rooms and equip-20 ment; the compounds can at the same time, if necessary, be combined with other 20 disinfectants and antiseptically active products, and the particular requirements for cleansing and/or disinfection of each case can thereby be met. The fact that the carbanilic acid derivatives of the invention do not lose their activity against microorganisms even in the presence of blood and/or serum is here of particular importance. The carbanilic acid derivatives of the invention may also serve for preparations 25 25 intended for skin cleansing, for example of the hands, together with an antibacterial and/or anti-mycotic effect, especially also in medical practice, where necessary together with other bactericidal and/or fungicidal substances, and skin protection agents. They furthermore represent active materials for counteracting the occurrence of unpleasant body odour caused by the action of micro-organisms. Herein, it is again of advantage 30 30 that no skin irritation manifests itself, at least on healthy skin, and that the compounds do not show any objectionable intrinsic odour as is, for example, the case for chlorinated The following may for example be mentioned as additives having a blocidal action which may be present in the agents according to the invention allongside the 35 35 carbanilates of general formula (I): 3,4-dichlorobenzyl alcohol, ammonium compounds such as for example dissobutylphenoxyethoxyethyldimethylbenzylammonium chloride, cetylpyridinium chloride, cetyl-trimethylammonium bromide, hafogenated dihydroxy-diphenylmethanes, tetramethylthiuram disulphide, 2,2-thio-bis-(4,6-dichlorophenol), and furthermore organic compounds which contain the thiotrichloromethyl group, 40 40 salicylanilides, dichlorosilcylanilides, dibromosalicylanilides, tribromosalicylanilide, dichibrocyanuric acid, tetrachlorosalicylanilides, aliphatic thiuram sulphides, hexachlorophene, and 2,4,4'-trichloro-2'-hydroxydiphenylether. The agents with disinfectant action according to the invention may furthermore contain antioxidants, light protection agents, optical brighteners, softening agents, and 45 45 scents as additives. By processing the carbanilic acid derivatives of the invention with the substances usually employed in body care compositions are obtained which are particularly suitable for cosmetic purposes. 50 Corresponding to their diverse possible applications, the agents according to 50 the invention which contain the compounds of general formula (I) may exist in the most diverse forms, for example as lump, semi-solid and liquid soaps, as pastes, powders, emulsions, suspensions and solutions, in organic solvents, as sprays, powders, granules, tablets and sticks, in capsules of gelatine and other material, as ointments, skin creams and shaving creams, mouth washes, liquid, semi-solid or solid toothpastes 55 and other rooth care agents, in hair shampoos and other agents for the care of hair. On incorporation in appropriate wax and polishing compositions, floor polishes and furniture polishes possessing a disinfectant and insecticidal action are obtained. The following ureas may for example be mentioned as substances having parti-60 cularly interesting properties: 60

10

20

5.

15

20

strong herbicidal activity

strong action against anopheles larvae

strong herbicidal action

strong herbicidal action

strong herbicidal action 10

strong bactericidal action

strong insecticidal action, for example Aëdes aegypti

$$F_{3}C \longrightarrow NH-CO-O-N=C \qquad COOCH_{3}$$
 15

strong protective action against plant-pathogenic fungi.

The compounds of formula (I) may be manufactured by reacting a p-trifluoro-methylisocyanate for example with the following anilines: 3,4-methylemedioxyaniline, 4-methylthio-3-chlor-aniline, or the following aliphatic amines: ethylamine, propylamine, butylamine, diethylamine, dipropylamine, N-methyl-N-propargylamine, N-methyl-N-cyanethylamine, N-methyl-N-butinylamine, morpholine, pyrrolidine, methyl-N-cyanethylamine, thiomorpholine, N-methyl-piperazine, N'-phenylpiperazine, dimethylmorpholine, thiomorpholine, N-methyl-piperazine, wherein the reaction product azepine, O,N-dimethylhydroxylamine and hydroxylamine, wherein the reaction product

10

15

20

25

30

35

5

10

15

20

25

30

35

A

may optionally be further reacted with an alkylating agent. The symmetrical ureas can also be manufactured by reaction of 2 mols of isocyanate with one mole of water.

Instead of an aniline it is possible to react a heterocyclic amine such as for example 2-aminopyridine, 3-aminopyridine, 5-aminopyridine, 3-aminopyridine, 2-aminopyridine, 2-aminopyridine, 2-aminopyridine, 2-aminopyridine, 2-aminopyridine, 2-aminopyridine, 3-aminopyridine, 2-aminopyridine, 2-am

stances may be applied in the form of sprays, granules, or dusting powders.

When employed against nematodes, as soil fungicides or soil insecticides it is also possible to incorporate the substance directly into the soil without the used of carriers.

The N-aryl-N'-alkyll- or N',N'-dialkyl or N'-alkoxy-N'-alkyl-ureas may be used as herbicides. Depending on the amounts employed, it is possible to use them as a rotal herbicide or as a selective herbicide, for example in culture plants such, for example, as maize, rice, coston, soya, grain, or sugar beet.

The application forms are known: for example, it is possible to effect application as a spray, as granules, or as a dust. The ureas of the invention may also be combined with other known herbicides which assist or supplement the action of the former.

Thus the ureas of the invention can, for example, be combined with growth hormones and other herbicides such as are for example described in U.S. Patent Specification 3,385,692.

It is also possible to combine carbamates with herbicidally active ureas of the invention in order to achieve an intensification or supplementation of the action of one or other component.

EXAMPLE 1

29.4 g of 4-chloro-3-trifluoromethylaniline are dissolved in 100 ccs of acetonitrile and the solution is introduced into a stirred flask. 28 g of p-trifluoromethylphenyl-isocyanate dissolved in 50 ccs of acetonitrile are now added dropwise with good stirring and cooling. The mixture is stirred for a further 5 hours and the resulting precipitate is filtered off and dried at 40°C. 43.8 (g), that is to say 76.5% of the theoretical amount, of Compound A, or urea of formula

melting at 245—246°C, are obtained.

The following ureas of the invention may be manufactured in the same manner as described above.

Cmpd. No.	-03-HN-\\\\-\\\\-\\\\\\-\\\\\\\\\\\\\\\\\\	М.р.°С
1	R-NH-CF3	238—239
2	2-Hydroxy-4,6-dimethyl- pyrimidin-Adduct	

Cmpd. No.	$R = \frac{1}{1}F_3C - \sqrt{\frac{1}{1}NH - CO}$	M.p.°C
3	R-NH-CH3	268—269
4	R-NH-CH3	203—205
5	R-NH-CH _S	240—242
6	R-NH-D-Br	233—235
7	R-NH-Ce	242—243
8	R-NH-D-CH3 Br	234—236
9	OCH3 R-N CH3	95—95
10	R-NHO	156

.

Cmpd.		M.p.°C
11	CH3 R-NHO CH3	165—167
12	R—NH—CH ₂ —CH—C ₄ H ₉ C ₂ H ₅	Oil
13	R—NH—CH ₃	190—191
14	R—NH—C ₂ H ₅	161—162
- 15	R-NH)	. 161—162 -
16	R—NH—C ₃ H ₇ (i)	172—173
17	R-NHO	110—112
18	R-N	124—125
19	R-N	167—169
20	R—N < C—CH ₃	110—113
21	R-N	140

Cmpd. No.		M.P.°C
22	C_8H_6 C_8H_8	117—118
23	CH's R-N CH-C≡CH CH3	120—121
24	R-NH-CH ₂ -CH OC ₂ H ₅	108
25	N-N R-NH-S	220—224
26	R-NH-N	196—198
27	R-NH-S CH-COOCHZ	202—205
28	R-NH-N-CH3	190—195
29	CH3 R-NH-Cl Br	237—239 (decomposition)
30	R-NH-	225

Cmpd		Γ
Cmpd. No.		C M.p.°
31	R-N4- C4H9 (n)	187—188
32	R-NH-	340—342
33	. R-NH-D-SCHz	235—237
34 ·	R-NH-D-COCH3	222—223
35	R-NH-CHz	230—232
36	R-NH-CH3 CC	251—253
37	C2H5 R-NH-C2H5	219—220
38	CH ₃ R-NH-CH ₃	240—241
. 39	R—NH—CH ₂ CH ₂ CH ₃ CH ₃	126—127

the second secon

Cmpd. No.		M.p.°C
40	CH3 R-NH—CH3	226
41	CH ₃ Cl R—N CH ₂ —C=CH ₂	94—96
42	CH ₃ CH ₃ CH ₂ —C=CH ₃	92—95
43	CH3 R-N-	99100
44	C ₂ H ₅	93—95
45	R-NH-CP OCHS	228230
46	R-NH-C ₁₂ H ₂₅	112—113
47	R-NH-	213—214
48	OC2H5 R-NH-	162—163
49	OCH ₃ R—NH—CH ₃ CH OCH ₃	91—92

Cmpd. No.		M.p.°C
		M.p. C
50	R-N-	135—136
51	R-NH-D-OP	241—242
52	R-NH-CH3	225—226
53	R-NH-CH3	- 214—215
54	CH ₃ CH ₂ —CH OCH ₃	Oil
55	R-N CH2-CH OC2H5	Oil
56	R-NH-(H)	199—200
57	R-NH-C	203—205
58	R-NH-	169—170

Cmpd. No.		M.p. °C
59	R-NH-OCH3	252—254
60	R-NH-OCH3	208—210
61	R-NH-	250—252
62	R-NH-N-N-CH3	240—241
63	R-NH-SCH3	211—212
64	R-NH-CH2	181—183
65	R-NH-CH2-Cd	185—186
66	R-NHCH2-Ce	194
67	R-NH-CH2-C	191—192
68	R-NH-H	182—194

		
Cmpd, No.		M.p.°C
69	C_2H_5 $C_4H_9(n)$	80—82
70	CH_3 $C_4H_{\theta}(n)$	65—66
71	R—NH—CH ₂ —CH=CH ₂	142—143
72	R-NH	157—159
73	R-NH-CH3	231—232
74	R-N	124—125,5
75	R-NH-Br	212—213
76	R-NH-N N CH3	222—223
77	$R-NH-N=CH_{3}$ CH_{3}	211212
78	CH2-CH2-CN R-N CH-CH3 CH3	138—139

Cmpd.		M.p. °C
79	R-NH-CH	>310
80	R-NH-CH2-0	152—154
81	R—NH—C(CH ₃) ₃	209—212
82	CH ₃ CH ₂ —C=CH ₂	9 4—9 6
	R=F3C-NH-CO-	
83	CH ₃ R—N<	147—148
84	R-NH-CH2 -cl	189—190
85	R-NH-CH2-Cl	174—175
86	R-NH-CH2-C	184—186
87	R—NH—CH ₂ —CH	B.p. 130—131/0
88	R-NO	126—127

Cmpd. No.		M.p. °C
89 .	R-N	136136.5
90	CH_3 CH_2 — $C\equiv CH$	90.5—92
91	CH ₃ CCH ₃	9092
92	R—NH—CH ₃	146147
93	CH_3 $C_4H_9(n)$	108—110
94	CH ₃ COCH ₃	137—139
95	R—NH—CH ₂ —CH C ₄ H ₉ (i)	· Oil
96	CH ₃ R—N CH ₂ —CH ₂ —CN	111—113
97	CH_3 $C_4H_9(i)$	121—122
. 98	R—NH—C ₄ H ₉ (n)	116—117
99	R-NH-CF3	157—158

Cmpd. No.		M.p. °C
. 100	FSC-NH-CS-N CH'S	192194
101	F3C NH-CS-N CH3	161—165

EXAMPLE 2

16 parts of oximinocyanacetic acid methyl ester are dissolved in 100 parts by volume of ethyl acetate and mixed with 30 parts of 3-chloro-4-trifluoromethylphenylisocyanate in 100 parts by volume of ethyl acetate.

After adding 0.1 part of triethylenediamine the mixture is, after 25 hours, diluted with petroleum ether (50—70°C) and filtered. Melting point 167—169°C (decomposition) (Compound No. 102).

The following oxime-carbamates were manufactured in a similar manner to that described in Example 2:

	RCO-NHCF3	
Cmpd. No.		M.p. °C
103	CH3 -C=NO-R	117—119
104	CH3 CL-C=NO-R	120—121
105	02N - C=NO-R	176—177
106	CH3 Br	134—136

Ġ

Cmpd. No.	::	M.p. °C
107	C=NO-R CH ₈	83—84
108	H=NO-R	124—125
109	R-O-CH=NO-R	164—166 (decomp.)
110	R-o-CH=NO-R Br	166—167 (decomp.)
	R=-C-NH-CF3	
111	CN H ₅ C ₂ OOC—C=NOR	150—152 (decompo- sition)
112	CN H -00C-C=NOR	165—166 (decompo- sition)

Example 3

Active substances Nos. 1 and 5 showed the following ED 50 and LD 50, and the following therapeutic index, against the tapeworm Hymenolepsis nana in mice:

Compound No.	ED 50 in mg/kg	~ LD 50 Mice mg/kg	Therapeutic Index
1-	20	~2000	~100
5	30	~2000	>60

EXAMPLE 4 The following ureas showed the following bacteriostatic or bactericidal inhibitory values, in ppm, against Staphylococcus aureus: Inhibitory Concentration in ppm Compound No. 5 Staphylococcus aureus 5 Stasis / Destruction 0.01/~0.01 1 $0.01/\sim 0.01$ 5 6 0.03/ 0.03 10 EXAMPLE 4 10 Active substance No. 1 showed a strong lethal action against Aedes aegypti (midge larvae) at the following concentration: Lethal Concentration in ppm. Compound No. 0.06 1 15 Example 5 15 Wash Test. Sterile cotton discs (3.0 g) of 4 cm diameter are each inoculated with 0.1 cm³ of a suspension of Staphylococcus aureus containing 50% of sterile cattle serum and 104 of germs, and dried for 1 hour at 37°C. They are then washed for 15 minutes at 45°C in a laboratory washing machine, at a liquor ratio of 1:20, using 4 g per liter of a detergent based on dodecy/benzenesulphonate and containing 1% of Com-20 20 pound No. 87. They are subsequently rinsed for 15 minutes, using the same hiquor ratio, at 45°C and 3 times for 5 minutes at a time at 20°C. The fabric discs are then surface-dried between sterile filter paper. 25 The residual action is determined as follows: The discs are laid on agar plates previously inoculated with 18 hours old cultures 25 of Staphylococcus aureus. These plates are subsequently incubated for 24 hours at The discs treated with the Compound No. 87 do not show any colonies of Staphylo-Result: 30 30 coccus aureus and form a bacteria-free halo on the agar. If in the example described above washing is carried out at 95°C instead of 45°C similar results are obtained. The curative action (45°C wash temperature) is determined as follows: 4 discs treated with one of the abovementioned Compounds were laid per plate 35 35 onto agar plates ("Brain Heart Infusion Agar"+0.1% of yeast per litre of agar) and incubated at 37°C. After 1 hour the discs were removed in the case of 2 plates and all 4 dishes were incubated for a further 24 hours at 37°C. The two agar plates with the discs remaining in position for 1 hour are described as dabbing plates and those with the discs remaining in position for 24 hours are 40 40 described as lasting contact plates. Result: No colonies of Staphylococcus aureus are present on either the two dabbing plates or the lasting contact plates. If instead of cottonwool discs nylon discs are used, similar curative effects are 45 45 Germ number of the Wash Water: 0.1 cm³ of the wash water (washing at 45°C) achieved. is plated onto sterile agar plates ("Brain Heart Infusion Agar" +0.1% of yeast per litre of agar). After an incubation time of 24 hours at 37°C no colonies of Staphylococcus aureus are observed on the plates if 4 g per litre of the detergent containing 1% of 50 50 one of the abovementioned Compounds were added to the wash water.

Example 6

Compounds Nos. 9, 23, 70, 83 and 100 showed the following actions in the greenhouse and in the pre-emergence and post-emergence procedure.

2	2		и 4 ru w w ru v v v v v v v v v v v v v v v v v v
	100		
4	6		∞ν∞4νν-ονου4 οοοοοουσ4 ο∞
	23		441-1004408-1 0014008 0000
10	2		<i>~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~</i>
.2.	100		<i>ν</i> 4 <i>ν</i> 4 <i>ν</i> 4 <i>ν</i> α <i>ν</i> α <i>ν</i> α <i>ν</i> 4 <i>ν</i> 4 <i>ν</i> 4 <i>ν</i> α <i>ν</i> α <i>ν</i> 4 <i>ν</i> 4 <i>ν</i> α <i>ν</i> α <i>ν</i> 4 <i>ν</i> 4 <i>ν</i> α <i>ν</i> α <i>ν</i> α <i>ν</i> 4 <i>ν</i> 4 <i>ν</i> α
	6		レ ルを 4 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5
	02	-	40m 1 40m m m m 1 2 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4
7	23		##0#14244## ##150 .
	83		<i>∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞∞</i>
	6		1.4.02.4.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.
	22		wnwnwaaaaw nnannwn rnwo
	23		**************************************
	83		ʊʊʊɹ₄ʌʊ₄ɒʊʊɹ ʊʊʊʊʊʊʊ ʊ₄⊔ʊ
0.5	8		8 - 2 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4
Conc. (kg AS/ha)	Preparation	Test Plant	Triticum Hordeum Avena Zea Zea Oryza Digitaria Sorghum Panicum Panicum Poa Alopecurus Cyperus veg. Cynodon veg. Cynodon veg. Bera Galium Calendula Chrysanthemum Linum Brassica Ipomea Daucus Stellaria Soja Baumwolle
اق	Pre	Te	A Bassistan Control of the Control o

		·
2		C 0 0 10 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
1001		№ 4441011088811 0800008 0000
6		
23		0/8/1/0080044 080W000 0/00
8		ονννοσ44σσ4ο σσσσσσσυ Γ
100		□
6		
02		
23		
83		<u> </u>
6		и
02		444*1**********************************
23		N4N11000NN1544 - WWW 001 WN-Q
83		
83	· .	C0444444444444444444444444444444444444
Preparation	Test Plant	Triticum Hordeum Avena Zea Oryza Oryza Digitaria Sorghum Panicum Panicum Poa Alopecurus Cyperus veg. Cyperus veg. Cynodon veg. Beta Galium Calendula Chrysanthemum Linum Brassica Iopmea Daucus Stellaria Soja Baumwolle
	83 83 23 70 9 83 23 70 9 100 70 23 9 100	83 83 23 70 9 83 23 70 9 100 70 23 9 100

30

35

20

25

30

35

Compound No. 83 showed the following actions in a field experiment in the pre-emergence procedure:

	Amount used (kg of active substance/ha) Weeds:	0.5	1.0	2.0	
5	Galinsoga Untica Amaramhus Chenopodium Senecio	6 7** 7** 7** 8**	8** 9** 9**	9 9 9 9	.5
10	Culture Plants: Rye grass Cotton Bush beans Wheat	3 1* 1* 1*	4 1* 2* 1*	6 3 2	10
15	Soya Maize	1* 1* 1*	1* 1* 1*	1 1 1	15

Legend: 1=no action

5=medium damage 9=plant totally damaged.

In the case of the culture plants marked with an * selective use of the particular preparation at the corrsponding concentration is possible, whilst the weeds marked with a ** are sensitive.

WHAT WE CLAIM IS: —

1. A biocidal preparation which comprises 1/ as the active ingredient, a compound of the formula

$$F_{SC}$$
 \longrightarrow $NH-C-A-(B)_{R}$

wherein Y denotes a hydrogen, fluorine, chlorine, bromine or iodine atom, X denotes an oxygen or sulphur atom and

a) when n-1, A denotes an oxygen atom and B denotes the grouping

$$-N=C<\frac{B'}{B''}$$

in which B' is a hydrogen atom or an alkyl, carbalkoxy or carbocycloalkoxy radical and B'' is an alkyl or cyano radical or the group

$$R_1$$
 R_2

wherein R_1 and R_2 which may be the same or different, are hydrogen or halogen atoms and R_2 is a hydrogen or halogen atom, an NO_2 group or the group

in which Y has the meaning given above or B' and B'' together with the carbon atom to which they are bonded form a cycloalkyl ring or

15

20

30

35

40

5

10

15

20

25

30

35

40

b) when n=0, A denotes the grouping -N<

wherein R, represents a hydrogen atom or a hydroxyl, alkoxy, acyl or aliphatic radical and R_s is a member selected from the group comprising aliphatic, araliphatic, aromatic, and heterocyclic radicals, each of these groups being unsubstituted or substituted by one or more substituents which may be the same or different, selected from the group comprising halogen atoms, —CF₃, —NO₂, C₁—C₄ afkyl, C₁—C₄ afkylthio, C₁—C₄ alkoxy and acetyl radicals, or wherein R₄ and R₅ together with the nitrogen atom to which they are bonded form a heterocyclic ring having up to 7 members, one of which may be a further hetero atom, with the proviso that both residues R4 and R4 should not simultaneously represent methyl groups if Y represents a hydrogen or a chlorine atom, and that if R4 is a hydrogen atom, Y is a hydrogen or chlorine atom and X is an oxygen atom R₃ does not represent

wherein both P's represent hydrogen or halogen atoms, one Q represents a halogen atom or a trifluoromethyl or nitro group and the other Q represents a hydrogen or halogen atom or an alkoxy group, in admixture or conjunction with 2/ a solid carrier and/or a liquid carrier, which liquid carrier comprises a solvent and a dispersing

2. A biocidal preparation as claimed in claim 1 which also comprises one or more of the following additives: an emulsifier, a werting agent, an adhesive, a thickener and another biocidal agent.

3. A biocidal preparation as claimed in claim 1 or claim 2 which comprises as the active ingredient, a compound of the formula

wherein X and Y have the meaning given in claim 1, R, represents a hydrogen atom, a hydroxyl or alkoxy residue or an aliphatic residue and R, represents an aliphatic residue with the proviso that both residues R, and R, should not simultaneously represent methyl groups if Y represents a hydrogen atom.

4. A biocidal preparation as claimed in claim 1 or claim 2 which comprises as the

active ingredient, a compound of the formula

wherein X and Y have the meaning given in claim 1, R, represents a hydrogen atom and R, represents a phenyl or phenylalkyl residue which may be unsubstituted or substituted by one or more substituents, which may be the same or different, selected from the group comprising fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms, —CF₃, —NO₂, C₁—C₄ alkyl, C,—C₄ alkylthio, C₁—C₄ alkoxy and acetyl radicals.

5. A method of treating living plants or animals to combat pests which comprises applying to the plants or animals a compound of the formula size in the plants of animals as a second of the formula size in the plants of animals as a second of the formula size in the plants of the plants of the formula size in the plants of the plants of the formula size in the plants of the formula size in the plants of the plants of the formula size in the plants of the formula size in the plants of the plants of the formula size in the plants of the plants of the formula size in the plants of the size in the size in the plants of the size in the size in

prises applying to the plants or animals a compound of the formula given in claim 1, claim 3 or claim 4.

6. A method as claimed in claim 5 to combat undesired plant growth in a crop

7. A method as claimed in claim 5 to combat phytopathogenic bacteria and fungi area. 8. A method as claimed in claim 5 to combat molluses on living plants. on living plants.

9. A method as claimed in claim 5 to combat insects and members of the order Acarina in all stages of development on living plants.

10. A method as claimed in claim 5 to combat Endo- and Ectoparasites on living

animals.

5

11. A method as claimed in claim 5 of chemosterilizing insects.

ABEL & IMRAY, Chartered Patent Agents, Northumberland House, 303—306 High Holborn, London, W.C.1.

Printed for Her Majesty's Stationery Office by the Courier Press, Leamington Spa, 1971.
Published by the Patent Office, 25 Southampton Buildings, London, WC2A 1AY, from which copies may be obtained.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.